PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

02-001122

(43) Date of publication of application: 05.01.1990

(51)Int.Cl.

H01L 21/31 H01L 21/027

(21)Application number: 63-142124

(71)Applicant: MATSUSHITA ELECTRIC IND CO

LTD

(22) Date of filing:

09.06.1988

(72)Inventor: MORITA KIYOYUKI

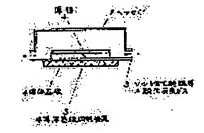
ISHIHARA TAKESHI

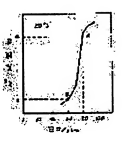
(54) METHOD AND APPARATUS FOR FORMING THIN FILM

(57)Abstract:

PURPOSE: To form a high-quality thin film by a method wherein a supercritical gas or a liquefied gas is brought into contact with a specimen substance, a desired substance is dissolved in the gas, a pressure and/or a temperature of the gas are changed and the substance dissolved in the gas is deposited on a substrate. CONSTITUTION: A sol obtained by hydrolyzing an inorganic metal alkoxide such as tetraethyl silicate or the like by using an alcohol is brought into contact with carbon dioxide in a supercritical state and is dissolved in the carbon dioxide. A solubility of a gel is a g/l at a pressure of 80atm. and at a temperature of 50°C of the carbon dioxide. Then, supercritical carbon dioxide gas 3

containing the sol is introduced into a vessel 2 installed





on a semiconductor substrate 1; its pressure is lowered to 55 to 65atm. inside the vessel 2. At this stage, the solubility of the gel at 60atm. is b g/l; when the pressure is lowered from 80atm. to 60atm., the sol at (a) to (b) g/l cannot be dissolved completely in the carbon dioxide, and is precipitated as an inorganic metal oxide; a thin film 4 can be formed on the substrate 1. Thereby, the high-quality thin film can be formed stably on the substrate 1.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

⑲ 日本国特許庁(JP)

⑩ 特許 出願 公開

◎ 公開特許公報(A) 平2-1122

⑤Int.Cl. 5
H 01 L 21/31

識別配号

庁内整理番号

國公開 平成 2年(1990) 1月5日

Z 6824-5F

7376-5F H 01 L 21/30 7376-5F

361 B

審査請求 未請求 請求項の数 11 (全6頁)

公発明の名称 **蒋膜形成方**

21/027

薄膜形成方法および薄膜形成装置

②特 頭 昭63-142124

箳

②出 顧 昭63(1988)6月9日

危発明者 森田

滑 之

大阪府門真市大字門真1000番地 松下電器産業株式会社内

大阪府門真市大字門真1006番地 松下電器產業株式会社内

砂発明者石 原

人吃一种

大阪府門真市大字門真1006番地

個代 理 人 弁理士 中尾 敏男 外1名

u *t*a 2

1、 発明の名称

海胰形成方法および薄膜形成装置

- 2、特許請求の範囲
 - (1) 超臨界ガス又は液化ガスを試料物質に接触させて所望の物質を前記ガス中に溶解させる工程と、 前記ガスの圧力及び/または温度を変化させ、前 記ガス中に溶解している物質を基板上に堆積させ る工程とを備えてなることを特徴とする溶膜形成 方法。

 - (4) 抽出助剤として有機溶剤を用いることを特徴とする特許請求の範囲第3項記域の薄膜形成方法。 (5) 試料物質として、レジストまたは有機シリコン化合物または有機金属化合物または金属ハロゲン化物を用いることを特徴とする特許請求の範囲

- 第1項記載の薄膜形成方法。
- (a) 所留の物質を拡板上に地積させる工程中もし くは工程終了後に前記基板を加熱することを特徴 とする特許請求の範囲第1項記載の薄膜形成方法。
- (7) 基板として半導体を用いることを特徴とする 特許請求の範囲第1項記載の得談形成方法。
- 国 超臨界ガス又は液化ガス中に所選の物質を溶解させるためのペッセルと、前記ガス中に溶解されている物質を基板上に堆積させるためのペッセルを備え、2つのペッセルの温度及び圧力及びペッセル内を流れるガス流量をそれぞれ独立して制御することができることを特徴とする薄膜形成装置
- (a) 超磁界ガス又は液化ガスに抽出助剤を含有させる装置をそなえてなる特許請求の範囲第8項記載の複談形成装置。
- 60 所望の物質を前記誌板上に増積させるための ペッセルに基板を加熱する装置をそなえてなる特 許請求の範囲第8項記載の薄膜形成装置。
- 00 超臨界ガス又は液化ガスを循環させて使用で

きる機構をそなえてなる特許請求の範囲第8項記 戦の弾験形成装置。

3、発明の詳細な説明

産業上の利用分野

本発明は基板上に将膜を形成する方法及びそれ に用いる装置に関するものであり、特に低温で高 品質の薄膜を形成するのに好適な方法及び装置に 関する。

従来の技術

従来、低温で薄膜を形成する方法として、回転を形成する方法として、回転物布法が用いられていた。回転物布法は、所選の物質を適当な溶膜中に溶解させた溶液液を基板上に物一に整布する工程と、熱処理を加えてを基板上に均一に整布する工程と、熱処理を加えて、基板上から溶膜を離脱させる工程からなる。回的によるでは、形成するの環境の形成にない。このため基板上のリジストの形成には回転を流に、がよく用いられる。吸着法は、所望の物質を液体上に展開する工程と、液体の表面圧一定の条件

つき、製品の歩留まりを低下させる。よって、回 転塗布法においては溶媒の選択が非常に重要であ り、適当な溶媒が存在しないかぎりこの方法は用 いることができない。よって、耐熱性などの問題 でCVD法やスパッタ法では薄膜を形成できない 物質で、しかも回転塗布法に用いる適当な溶媒が 存在しない物質では厚膜を形成することができな かった。

で所属の物質を基板上に吸着させる工程とからなる。吸着法では分子レベルでの膜厚制御が可能である。 このため、単分子薄膜の形成には吸着法がよく用いられる。 ただし、薄膜形成速度が小さいために 1000 k以上の膜厚の薄膜を堆積するのには不適当である。

発明が解決しようとする課題

本 発明者は これらの欠点を 鑑み 機々 考案 した 結 果、 本 発明を 完成 する に 至ったものである。

課題を解決するための手段

本発明は、超臨界ガス又は液化ガスを試料物質に存触させて所限の物質を前記ガス中に溶解させる工程と、前記ガス中に溶解している物質を接近を変化させ、前記ガス中に溶解している物質を接及とで発力となるとを特徴としても認識ができませんができるとなどでは、なびに力及びペッセルを流れるととないできるとないでは、なびに力及びペッセルを流れるととができるととないてもる。というないであるととができると、というないである。

作 用

所望の物質を超臨界ガス又は液化ガス中に溶解させた後前記超臨界ガス又は液化ガスの圧力及び /または温度を変化させると、前記所選の物質の 溶解皮が低下するために前記物質が折出し、茲振

本発明による方法を用いれば、回転物布法を用いたとき問題となる薄膜中の溶媒の残存などがないため、極めて高品質の薄膜が形成可能となる。 また、回転的布法において適当な溶媒が存在しないために薄膜形成ができなかった物質でも輝度に

気圧に降圧すると a - b g/8 のゾルが二酸化炔 気中に溶解しきれなくなり、無機金属酸化物とし て折出し、基板上に薄膜 4 が形成される。形成さ れた薄膜 4 中には二酸化炭素等の溶媒は検出され なかった。

することができる。

突施例

以下、図面に基づいて本希明についてさらに詳 しく説明する。

珪酸テトラエチルなどの無极金属アルコキシド をアルコールで加水分解してゾルを得る。このゾ ルを組臨界状態の二酸化炭素と接触させ、二酸化 炭素中に溶解させる。二酸化炭素の圧力及び温度 はそれぞれで5~100気圧、50~100℃が 適当である。第2図に二酸化炭素の圧力と二酸化 炭素に対するゲルの溶解度の関係を示す。二酸化 炭素の圧力が80気圧、温度が50℃のとき、二 酸化炭素に対するケルの溶解皮は ag/l である。 第1図に本実施例の工程における部分拡大断面図 を示す。第1図にないて、ソルを含む超臨界二酸 化炭素ガス3を半導体基板1の設置されたペッセ ル2内に導入する。次にゾルを含む超臨界二酸化 **炭素ガス3をペッセル2内で55~66気圧化降** 圧する。第2図より、60気圧におけるゲルの溶 解皮は 19/8 である。よって、80気圧から60

c-d g/8 となる。よって二級化炭素の圧力を 降圧したとき溶解しきれなくなるソルの量が増加 する(c-d>a-b)ため、溶膜形成速度が上 昇する。障膜形成速度の上昇は処理時間を短縮さ せ、経費の節域にもなる。

上記方法で形成した薄膜が不安定な場合は、薄膜を基板上に堆積させる工程中もしくは工程終了後に基板を加熱することが薄膜を安定化させるのに効果的である。本実施例にかいては、第1回にかいて薄膜4を堆積後、半導体基板1をベッセル2に設置された半導体基板加熱装置5を用いて350℃に加熱することによって薄膜を安定させることができた。この加熱工程により、さらに関類性の高い薄膜が得られる。

 素を用いたが、抵板及び形成したい物質の組み合わせに一番適当なガスを選択することができる。

上記のように、本発明による方法を用いると溶 媒を含まない商品質の頑膜を低温で形成すること ができる。また、抽出助剤を用いることにより堆 酸速度を上昇させることができ、加熱工程を加え ることにより、さらに信頼性の高い薄膜が得られ

実施例2

二酸化炭素を76~85気圧、50~150℃に保ち、超臨界状態にする。次に、実施例1と同様にして超臨界状態の二酸化炭素をレジストと接触させる。レジストは超臨界状態の二酸化炭素中に溶解する。第4図は、二酸化炭素の圧力と二酸化炭素に対するレジストの溶解皮の関係を示す。
80気圧においてレジストは。(g/l)溶解する。
との超臨界ガスを半導体基板の設置されたべっセル内に導入する。超臨界ガスはペッセル内で55~85気圧に降圧される。第4図において、60気圧のときレジストは二酸化炭素中f(g/l)溶

り、もう一つは超臨界状態の二酸化炭素を降圧さ せ溶解していた物質を基板上に析出させるための **堆積用ペッセル22である。上記二つのペッセル** は圧力調節器23を介して接続されている。第6 図において試料物質24を溶解用ペッセル21内 **に設置し、海膜を形成させたい基板28を堆積用** ペッセル22内に設置する。次に超臨界流体28 を溶解用ペッセル21内に導入する。超臨界流体 29は実施例1と同様に試料物質24中の所望の 物質を溶解する。次に超臨界流体29は圧力調節 器23により降圧され、堆殻用ペッセル22内に 導かれる。とのとさ、堆積用ペッセル22内の圧 力及び超臨界流体29の流量は薄膜堆積の最適条 件となるよう圧力網節器23によって調節される。 形成する薄膜26の物質によって、超臨界流体29 を連続して流したほうがよいものと断続的に流し たほうがよいものがある。 超臨界流体29中化剤 解していた物質は、海解皮が低下するために藍板 26上に析出し薄膜28を形成する。

砲解用ペッセル21の形状は、試料物質24中

解する。よって、80気圧から60気圧に降圧することにより。-【(g/8)のレジストが固体として折出し、半導体基板上に薄膜を形成する。第6回に、段整を有する半導体基板上に本方法を用いてレジスト薄膜を形成した後の半導体基板の部分拡大断面図を示す。形成されたレジスト薄膜12の膜厚は半導体基板11の凹部においても内である。よってこのレジストを用いてパターンを形成すると、半導体基板11上全面で最適端光が可能なため、パターンの寸法精度が向上する。

よって本発明による方法を用いると、段差を有 する半導体益板上にレジスト 戸腹を均一に形成す ることができ、ひいては寸法精度の高いパターン を形成することができる。

突施例 3.

第6図に、本発明による禪線形成装置の一実施例の構成を示す。本装置は2つのペッセルを備えている。一つはレジストを超臨界状態の二酸化炭素中に溶解させるための溶解用ペッセル21であ

の所望の物質が超臨界流体29中に溶解しやすい形状ならどのような形でもよい。堆積用ペッセル22の形状は、形成する薄膜26の均一性がよい形状ならどのような形でもよい。

実施例1より、試料物質によっては超臨界依体29中に抽出助剤を含有させることが有効である。この場合には第6図に示す位置に抽出助剤添加装置27を設置する必要がある。また、形成された

意映に熱処理を加えるために第6図に示すよりに

堆積用ペッセル22に基板加熱装置28を設置し

てもよい。

本希明による装置を用いると、溶解用ペッセル 及び堆積用ペッセル内の条件をそれぞれ独立に最 適化でき、超臨界流体を連続して流すか断続的に 流すかも物質に応じて選択することができる。よ って、均一を薄膜を安定して形成することが可能 となる。

表施例 4

第7図に、本発明による薄膜形成装置の一実施 例の構成を示す。本装置は実施例3と同様に、溶 解用ペッセル31と堆積用ペッセル32の2つの ペッセルを備えている。上記二つのペッセルは圧 力関節器33を介して接続されている。第6図に おいて、安面にレジスト薄膜3Bを形成した半導 体益板34を溶解用ペッセル31内に設置し、薄 膜を形成させたい拡板36を堆積用ペッセル32 内に設置する。次に超臨界流体39を溶解用ベッ セル31内に導入する。超臨界流体3日は実施例 1と同様に半導体基板34上のレジスト38を溶 解する。超臨界流体38は圧力調節33により降 圧され、堆積用ペッセル32内に導かれる。との とき、堆積用ペッセル32内の圧力及び超臨界流 体3日の流量はレジスト薄膜堆積の最適条件とな るよう圧力調節器33によって調節される。超臨 界流体39中に溶解していたレジストは、超臨界 流体に対する溶解度が低下するために半導体基根 38上に析出し、レジスト苺腺37を形成する。 堆積用ベッセル32から流出した超臨界流体39 は加圧器38により加圧され、再度溶解用ペッセ ル31に導かれる。

の圧力と二酸化炭素に対するゲルの溶解度の関係、 第4図は二酸化炭素の圧力と二酸化炭素に対する レジストの溶解度の関係、第5図は本発明にかか る溶膜形成方法を用いて段差を有する半導体基板 上にレジスト薄膜を形成した後の半導体基板の部 分拡大断面図、第6図及び第7図は本発明にかか る源膜形成装置の一実施例の構成、第8図は加販 強布法を用いて段差を有する半導体基板の部分 スト薄膜を形成した後の半導体基板の部分拡大断 面図である。

 本発明による設置を用いると、半導体基板34 上のレジスト海膜35の除去と半導体基板36上 のレジスト海膜37の形成を同時に行うことがで きる。このため、レジストを再生使用することが 可能となり、経費の節波になる。また、堆積に用 いた組臨界流体39も循環使用することで経費の 節波となる。

発明の効果

本発明による方法及び装置を用いると、溶媒を含まない高品質の薄膜を基板上に安定して形成するととができる。また、従来の方法では形成できなかった、あるいは形成が困難であった物質も薄膜に形成することができる。よって、その実用的効果は大きい。

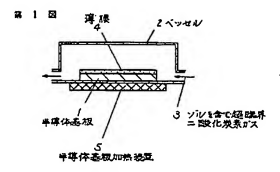
4、図面の簡単な説明

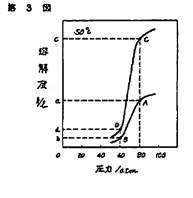
第1図は本発明にかかる薄膜形成方法を用いた 一実施例の工程にかける部分拡大断面図、第2図 は二酸化炭素の圧力と二酸化炭素に対するゲルの 溶解度の関係、第3図は二酸化炭素中に抽出助剤 としてアルコールを含有させたときの二酸化炭素

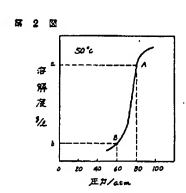
3 6 ·····・・ 半導体基板、3 7 ····・・レジスト薄膜、3 8 ····・・ 加圧器、3 9 ···・・・ 超臨界二酸化炭素ガス、1 O 1 ····・・ 基板、1 O 2 ····・・レジスト薄膜。

代理人の氏名 弁理士 中 尾 敏 男 ほか1名

特朗平2-1122(8)







· · · · ·

